No title availa	able.				
Patent Number:	EP0699767, A4, B1				
Publication date:	1996-03-06				
Inventor(s):	MIYAUCHI KAZUHITO (JP); SUGIUCHI HIROYUKI (JP); MIIKE AKIRA (JP); OHSAWA SUSUMU (JP); SHUTOH EIKO (JP); UEKAMA KANETO (JP); IRIE TETSUMI (JP)				
Applicant(s)::	KYOWA MEDEX CO LTD (JP)				
Requested Patent:	☐ <u>JP8131197</u>				
Application Number:	EP19950910768 19950308				
Priority Number(s):	WO1995JP00378 19950308; JP19940037328 19940308; JP19940217224 19940912; JP19940296137 19941130				
IPC Classification:	C12Q1/60; C12Q1/44; C12Q1/26; C12Q1/32				
EC Classification:	<u>C12Q1/60</u>				
Equivalents:	AU1861995, AU677514, CA2162289, DE69522159D, DE699767T, ES2106694T, GR98300003T, JP2600065B2, KR188576, US5691159, WO9524502				
Abstract					
ester hydrolase and	ning cholesterol in high-density lipoprotein (HDL) by treating a HDL-containing specimen with a cholesterol a cholesterol oxidase or a cholesterol dehydrogenase in the presence of a reagent capable of aggregating an HDL, and determining the formed hydrogen peroxide or reduced coenzyme.				
	Data supplied from the esp@cenet database - I2				

(19)日本国特許庁(JP)

(51) Int.Cl.6

C 1 2 Q

(12) 特 許 公 報 (B2)

FΙ

C12Q

1/60

1/26

1/32

庁内整理番号

7823-4B

7823-4B

7823-4B

(11)特許番号

第2600065号

(45)発行日 平成9年(1997)4月16日

1/60

1/26

1/32

酸別配号

(24)登録日 平成9年(1997)1月29日

技術表示箇所

最終頁に続く

1/44	7823-4B	1/	44
			請求項の数3(全 7 頁)
(21)出願番号	特願平6-298137	(73)特許権者	000162478 協和メデックス株式会社
(22)出廢日	平成6年(1994)11月30日		東京都中央区入船二丁目1番1号
		(72)発明者	宮内 一人
(65)公開番号	特開平8-131197		静岡県田方郡函南町仁田816-4
(43)公開日	平成8年(1996)5月28日	(72)発明者	三池 彰
(31)優先権主張番号	特顯平6-37328		静岡県駿東郡長泉町納米里410-1
(32)優先日	平6 (1994) 3月8日	(72)発明者	首藤 栄子
(33)優先権主張国	日本(JP)		大分県大分市花園17組の3
(31)優先権主張番号	特願平6-217224	· (72)発明者	杉内 博幸
(32)優先日	平6 (1994) 9月12日		熊本県熊本市長嶺町1675−31
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	入江 徹美
			熊本県熊本市健軍町2484-17
		(74)代理人	弁理士 佐伯 憲生
		審査官	伊藤 明

(54) 【発明の名称】 高密度リポ蛋白中のコレステロールの定量法

(57)【特許請求の範囲】

【請求項1】 高密度リポ蛋白(HDL)以外のリポ蛋白を凝集させる試薬を含む緩衝液の存在下、HDLを含有する試料にコレステロールエステル加水分解酵素およびコレステロール酸化酵素またはコレステロール脱水素酵素を作用させて、生成した凝集物を分離することなく、緩衝液中に生成する過酸化水素または還元型補酵素を定量することを特徴とするHDL中のコレステロールの定量法。

【請求項2】 HDL以外のリポ蛋白を凝集させる試薬がヘパリンまたはその塩、リンタングステン酸またはその塩、デキストラン硫酸またはその塩、ポリエチレングリコール、硫酸化シクロデキストリンまたはその塩、硫酸化オリゴ糖またはその塩もしくはこれらの混合物、および2価の金属塩からなる請求項1記載のHDL中のコ

レステロールの定量法。

【請求項3】 コレステロールエステル加水分解酵素、コレステロール酸化酵素またはコレステロール脱水素酵素が化学修飾されたコレステロールエステラーゼ、化学修飾されたコレステロールオキシダーゼまたは化学修飾されたコレステロールデヒドロゲナーゼである請求項1 記載のHDL中のコレステロールの定量法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、臨床診断の分野において脂質代謝の面で重要な高密度リポ蛋白(HDL)中のコレステロール(以下、HDLコレステロールという)の定量法に関する。

[0002]

【従来の技術】 HD Lは、動脈壁を含めた各組織からコ

2

レステロールを受け取るため細胞内に蓄積したコレステ ロールの除去作用に関係し、冠動脈硬化症をはじめとす る各種動脈硬化症の危険予防因子であり、その血中レベ ルは動脈硬化性疾患の発症予知に有用な指針となること が知られている。従来のHDLコレステロールの定量法 は、大きく分けて分画操作とコレステロール定量操作の 2 段階からなる。分画操作法には、超遠心法、免疫化学 的方法、電気泳動法、沈殿法などがある。超遠心法を用 いる場合には、分離用超遠心器で比重の差によってHD Lを分離し、そのコレステロール量を測定する。しかし ながら、定量性、簡便性、経済性などの面で欠点があ る。免疫化学的方法には、免疫電気泳動法、一元免疫拡 散法(SRID法)、オクタロニー法などがあるが、こ れらの方法を用いる場合にはアポ蛋白を認識しており、 正確にはリポ蛋白を認識していないという問題がある。 電気泳動法を用いる場合には、セルロースアセテート膜 やアガロースゲルなどを支持体として分離し、酵素法に よりコレステロールを定量する。この方法は、簡便性、 経済性などの面で問題がある。沈殿法を用いる場合に は、低密度リポ蛋白(LDL)、超低密度リポ蛋白(V LDL) およびカイロミクロン(CM)の表面に存在す るアポ蛋白Bにポリエチレングリコール、ヘパリン、リ ンタングステン酸、デキストラン硫酸などのポリアニオ ンと2価の陽イオンを結合させ、不溶性沈殿物を形成さ せ、これを遠心分離操作によって除去し、上清中のHD Lコレステロールを定量する(臨床検査法提要、第29 版、金井泉著、金原出版、471頁、1983年)。こ の方法は最も簡便であるが、遠心分離器による遠心分離 操作を行うため、多数検体処理、迅速測定および臨床検 査の分野で多く使用されている自動分析装置には不向き である。さらに、従来の分画法では、分離したHDL画 分を定量ピペットではかり取る場合などに人為的誤差も 生じ易い。以上のように、HDLコレステロール測定の 煩雑さは、その分画操作にある。しかしながら、単純に HDLを分画せずに血清検体を直接コレステロールエス テラーゼとコレステロールオキシダーゼが含有された試 薬に添加しても、総コレステロールを定量する系と変わ りがなく、HDLコレステロールを特異的に定量できな い。特開昭63-126498には、コール酸類を添加 してその特異性を高めることが記載されているが、この 40 方法では、HDLのみならずLDL、VLDLなども徐 々に反応し完全な反応終点が得られにくいことにより、 特異性が必ずしも充分でない。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、煩雑な分画分離操作の不要な簡便なHDLコレステロールの定量法を提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、HDL以 ス、マルトテトラオース、マルトペンタオース、マルト外のリポ蛋白すなわちLDL、VLDLおよびCMを凝 50 ヘキサオース、マルトヘプタオースなどがあげられ、塩

集させる試薬の存在下、コレステロール反応試薬を用いてコレステロール定量の酵素反応をさせることにより、特に生成した凝集物を分離することなくHDLを含有する試料中のHDLコレステロールを特異的に定量できることを見い出し、本発明に至った。

【0005】本発明は、HDL以外のリポ蛋白を凝集させる試薬の存在下、HDLを含有する試料にコレステロール加水分解酵素およびコレステロール酸化酵素またはコレステロール脱水素酵素を作用させ、生成する過酸化水素または還元型補酵素を定量することを特徴とするHDL中のコレステロールの定量法に関する。

【0006】本発明方法は、血液、尿などのHDLを含有する体液に適用できる。次に、本発明の定量法の一例について説明する。第一試薬として、HDL以外のリポ蛋白を凝集させる試薬を含む中性付近の緩衝液を調製する。また、第二試薬として、コレステロールエステラーゼ、コレステロールオキシダーゼ(またはコレステロールデヒドロゲナーゼ)、パーオキシダーゼ、4ーアミノアンチピリンおよびトリンダー試薬〔またはNAD

(P)〕を含む緩衝液を調製する(トリンダー試薬は第 一試薬中に入れてもよい)。体液検体を一定量第一試薬 に添加し、例えば37℃で数分間加温してLDL、VL DLおよびCMを凝集させる。これに第二試薬を添加、 攪拌して酵素反応させた後、コレステロールオキシダー ゼにより過酸化水素が発生する場合には4-アミノアン チピリンおよびトリンダー試薬から過酸化水素とパーオ キシダーゼによって生成する色素の極大波長における吸 光度を測定し、コレステロールデヒドロゲナーゼを用い る場合にはNAD(P) Hの増加を300~500n m、好ましくは330~400nm、例えば340nm での吸光度で測定する(ジアホラーゼ、テトラゾリウム 塩を添加してホルマザン色素の発色に導き、ホルマザン 色素を比色定量することも可能である)。 HDLコレス テロール量は、別途一定量のコレステロールを含む標準 液で同じ操作を行い、比較計算する。なお、第一試薬と 第二試薬とを最初からまとめ、これに体液検体を添加し て例えば37℃で数分間加温し、LDL、VLDLおよ びCMを凝集させてさらに酵素反応させることもでき

【0007】リポ蛋白を凝集させる試薬には凝集剤および2価の金属塩が含まれる。凝集剤としては、ヘパリンまたはその塩、リンタングステン酸またはその塩、デキストラン硫酸またはその塩、ポリエチレングリコール、硫酸化シクロデキストリンまたはその塩、硫酸化オリゴ糖またはその塩、もしくはこれらの混合物などがあげられ、シクロデキストリンとしては、αーシクロデキストリン、βーシクロデキストリン、γーシクロデキストリンなどがあげられ、オリゴ糖としては、マルトトリオース、マルトテトラオース、マルトペンタオース、マルトへプタオースなどがあげられ、塩

3

としては、ナトリウム塩、カリウム塩、リチウム塩、アンモニウム塩、マグネシウム塩などがあげられる。 2 価の金属塩としては、マグネシウム塩、カルシウム塩、マンガン塩、ニッケル塩などがあげられる。

【0008】凝集剤としては、0.02~10mMの分 子量5000~2000のヘパリンまたはその塩、 0.1~10mMの分子量4000~8000のリンタ ングステン酸またはその塩、O. O1~5 mMの分子量 10000~50000のデキストラン硫酸またはそ の塩、0.1~20mMの分子量1000~10000 のデキストラン硫酸またはその塩、0.3~100 mM の分子量4000~25000のポリエチレングリコー ル (PEG)、0.1~50mMの分子量1000~3 000の硫酸化シクロデキストリンまたはその塩、0. 1~50 mMの分子量400~3000の硫酸化オリゴ 糖またはその塩、もしくはそれらの混合物などが好まし く用いられる。さらに好ましくは、0.03~1 mMの 分子量14000~16000のヘパリンまたはその 塩、0.1~3 mMの分子量5000~7000のリン タングステン酸またはその塩、0.01~5 mMの分子 20 量150000~25000のデキストラン硫酸また はその塩、0.1~10mMの分子量1000~500 0のデキストラン硫酸またはその塩、1.0~50 mM の分子量5000~22000のPEG、0.1~10 mMの分子量1000~2000の硫酸化シクロデキス トリンまたはその塩、O. 1~10mMの分子量400 ~2000の硫酸化オリゴ糖またはその塩、もしくはそ れらの混合物などが用いられる。

【0009】 2 価の金属塩としては、 $0.1\sim50\,\mathrm{mM}$ のマグネシウム塩、カルシウム塩、マンガン塩、ニッケ 30 ル塩などがあげられ、好ましくは、 $0.1\sim50\,\mathrm{mM}$ のマグネシウム塩が用いられる。

【0010】トリンダー試薬としては、N-エチル-N - (3-メチルフェニル) - N' - サクシニルエチレン ジアミン(EMSE)、N-エチル-N-(3-メチル フェニル) - N' - アセチルエチレンジアミン、N, N ージメチルーmートルイジン、N, Nージスルホプロピ ルー3, 5-ジメトキシアニリン、N-エチル-N-ス ルホプロピルーmーアニシジン、N-エチルーN-スル ホプロピルアニリン、N-エチル-N-スルホプロピル 40 -3, 5-ジメトキシアニリン、N-スルホプロピルー 3, 5ージメトキシアニリン、N-エチル-N-スルホ プロピルー3, 5ージメチルアニリン、NーエチルーN -スルホプロピルーm-トルイジン、N-エチルーN-(2-ヒドロキシ-3-スルホプロピル) -m-アニシ ジン、N-エチル-N-(2-ヒドロキシ-3-スルホ プロピル) アニリン、N-エチル-N-(2-ヒドロキ シー3-スルホプロピル)-3,5-ジメトキシアニリ*

本法の組成

第一試薬 リンタングステン酸 10

4

*ン、N-(2-ヒドロキシー3-スルホプロピル)-3,5-ジメトキシアニリン、N-エチル-N-(2-ヒドロキシー3-スルホプロピル)-3,5-ジメチルアニリン、N-エチル-N-(2-ヒドロキシー3-スルホプロピル)-m-トルイジン、N-スルホプロピルアニリン、3-ヒドロキシー2,4,6-トリヨード安息香酸、フェノールなどがあげられる。

【0011】酵素としては、通常市販されている、コレステロールエステルを加水分解する能力を有する微生物または動物由来のコレステロールエステラーゼやリボプロテインリパーゼ、コレステロールを酸化して過酸化水素を生成する微生物由来のコレステロールオキシダーゼ、微生物または動物由来のコレステロールデヒドロゲナーゼなどがあげられるが、これら酵素の特異性、安定性をさらにあげるためにポリエチレングリコールを主成分とする基、水溶性のオリゴ糖残基、スルホプロピル基などで上記の酵素を化学的に修飾したものも用いられる。また、遺伝子操作により得られる酵素も用いられる。

【0012】本発明の系は、通常のコレステロールを測定する系を含んでいるため、コレステロールオキシダーゼを活性化するためによく使用される界面活性剤あるいはコール酸類も使用可能であり、また、グロブリンなどを可溶化するための種々の塩類を使用することもできる。界面活性剤としては、ノニオン系、アニオン系、スチオン系の界面活性剤が0~1%の範囲で使用され、コール酸類としては、コール酸、デオキシコール酸、タウロコール酸、ケノデオキシコール酸などが0~5%の範囲で使用され、塩類としては、塩化ナトリウム、硫酸ナトリウム、塩化カリウム、硫酸カリウム、塩化マグネシウム、硫酸マグネシウム、酢酸マグネシウム、硫酸アンモニウム、硫酸リチウム、塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、硝酸マグネシウム、硝酸カルシウムなどが0~100mMの範囲で使用される。

【0013】緩衝剤としては、5~500mMのトリス、グッドの緩衝剤などが好適に使用される。pHは5~9の範囲がよい。次に、実施例によって本発明の態様を説明する。

[0014]

【実施例】

実施例1

リンタングステン酸ーデキストラン硫酸ーMg沈殿法 〔デタミナーHDL(協和メデックス社製)で沈澱〕 (臨床化学、初版、荻三男著、医典社、110頁、19 87年)、直接HDLコレステロールを測定する本法および特開昭63-126498に記載のコール酸を用いる方法(以下、A法という)を比較した。

[0015]

mg/ml(1, 7mM)

硫酸Mg·7水和物 7. 5 EMSE 0.3 アジ化ナトリウム 0.1

第二試薬 トリス

20 mM (pH7) 0.5 mg/ml

4-アミノアンチピリン パーオキシダーゼ

 $30 \, \text{u/ml}$

コレステロールエステラーゼ

1 1

コレステロールオキシダーゼ

本法では、検体50μ1を第一試薬2.25m1に添加 一旦555nmの吸光度を測定した(E1)。次いで、 第二試薬を0.75m1添加して攪拌し、5分後の同波 長における吸光度を測定した(E2)。HDLコレステ ロールの濃度は、コレステロール濃度200mg/dl

* 値を比較することにより算出した。 し、37℃で5分間インキュベーションし、この時点で 10 【0016】沈澱法では遠心分離後日立7250自動分 析機を用いてデタミナーLTC(協和メデックス社製) で測定した。結果を第1表に示す。

6

[0017]

【表1】

の標準液を用いて同様の操作を行い、(E2-E1)の* 第1表

		沈殿法	A法	本法	
人血清	1	2 4 mg/dl	5 8 mg/dl	2 8 mg/di	
人血滑	2	3 8	7 9	3 9	
於 血人	3	5 6	8 2	5 7	

【0018】本法は、現在HDLコレステロールの測定 法として常用されているリンタングステン酸ーデキスト ラン硫酸-Mg沈殿法とよい相関を示した。

実施例2

第一試薬に用いる凝集剤および2価の金属塩を種々組み 30 換える以外は実施例1の本法と同様の操作を行い、血清※

※検体30検体を日立7250自動分析機(検体4μ1、 第一試薬300μ1、第二試薬100μ1の条件)でそ れぞれ測定した。沈澱法との相関を相関係数(R)でみ

【0019】結果を第2表に示す。

第一試薬の組成

一识多	色りが山水					
Α.	リンタングステン酸	10		mg/ml	(1.	7 mM)
	硫酸Mg·7水和物	7	5			
	EMSE	0	3			
B.	デキストラン硫酸					
	ナトリウム(MW=4000)	7	5	mg/ml	(1.	9 mM)
	硫酸Mg・7水和物	1 0				
	EMSE	0	3			
C.	ヘパリンナトリウム	10		mg/ml	(0.	7 mM)
	塩化Ca·2水和物	10				
	EMSE	0	3			
D.	リンタングステン酸	10		mg/ml	(1.	7 mM)
	デキストラン硫酸					
	ナトリウム(MW=200000)	7	5		(1.	9 mM)
	硫酸Mg·7水和物	7	5			
	EMSE	0	3			
E.	リンタングステン酸	1 0		mg/m1	(1.	7 mM)
	ヘパリンナトリウム	7	5		(0.	5 mM)
	硫酸Mg・7水和物	7	5			

[0020]

A.

В. С.

D.

E.

F.

G.

H.

1.

[0023]

【表2】

```
7
                      0.3
      EMSE
     リンタングステン酸
  F.
                     10
                           mg/ml (1. 7 mM)
                      7. 5
      PEG6000
                               (1.25 \, \text{mM})
     硫酸Mg·7水和物
                      7. 5
      EMSE
                      0.3
  G.
     PEG6000
                        5
                          mg/ml (0.83 mM)
     硫酸Mg·7水和物
                        5
     EMSE
                      0.3
  Η.
     硫酸化
        \alpha - シクロデキストリン 1 mg/ml (0.8 mM)
     塩化Mg·6水和物
                      5
     N-エチル-N-(2-ヒドロキシ-3-スルホプロピル)-
        mートルイジン
                     0.6
  I.
     硫酸化
        マルトヘプタオース
                        2 mg/m1 (0.6 mM)
     塩化Mg・6水和物
                        5
     5 - ジメトキシアニリン O. 7
                     *【0021】実施例3
                    20 第一試薬に添加される2価の金属塩の種類を変え添加量
第 2 表
                      を30mMとして実施例1の本法と同様の操作を行い、
                      血清検体30検体を日立7250自動分析機(検体4μ
                      1、第一試薬300μ1、第二試薬100μ1の条件)
    相関係数
                      でそれぞれ測定した。沈澱法との相関を相関係数 (R)
                      でみた。
    R=0. 902
                       【0022】結果を第3表に示す。
   R = 0.859
   R = 0.889
   R = 0.923
                    30
   R = 0.910
   R=0. 909
   R = 0.835
   R = 0.911
   R=0.877
 組成
   ・試薬 リンタングステン酸
                    10
                         mg/m1 (1. 7mM)
       (2価金属塩
                    30 mM)
       EMSE
                     0.3
       塩化ナトリウム
                     5
       アジ化ナトリウム
                     0.1
 第二試薬 トリス
                        20 mM (pH7)
       4-アミノアンチピリン
                         0.5 mg/m1
       コール酸ナトリウム
                         5
       パーオキシダーゼ
                         30
                              u/m1
       コレステロールエステラーゼ
       コレステロールオキシダーゼ
```

50 【表3】

3 表

相関係数
R=0. 914
R=0.835
R=0.816
R=0. 7.98

*サンブライト4001 (日本油脂) を用いコレステロー ルエステラーゼおよびコレステロールオキシダーゼをポ リエチレングリコール (分子量6000) で化学修飾 し、これを用いて下記に示す組成で実施例1の本法と同 様の操作を行った。結果を第4表に示す。

10

【0025】なお、化学修飾は、以下のようにして行っ た。20 mMリン酸緩衝液 (p H 8) に酵素 (10 m g /m1)を溶解させて5℃に冷却後、これに20倍モル のサンブライト4001を添加して溶解させ、5℃で4

10 時間反応させた。得られた化学修飾酵素は、精製分離せ ずそのまま酵素溶液として用いた。

[0026]

【0024】実施例4

組成 第一試薬 リンタングステン酸 10 mg/m1 (1. 7mM) デキストラン硫酸 ナトリウム(MW=4000) 7. 5 $(1.9 \, \text{mM})$ 硫酸Mg・7水和物 7. 5 EMSE 0.3 塩化ナトリウム 5 アジ化ナトリウム 0.1 アスコルビン酸 オキシダーゼ 1 u/ml第二試薬 トリス 20 mM (pH7) 4-アミノアンチピリン 0. 5 mg/ml コール酸ナトリウム 5 パーオキシダーゼ 30 u/m1修飾コレステロール

1

1

エステラーゼ

修飾コレステロール

オキシダーゼ

[0027] 【表4】

※【0028】実施例5

		沈殿法	本法
人血清	1	2 4 mg/dl	2 6mg/dl
人血濟	2	3 8	3 7
人血清	3	5 6	5 6

Ж

40

組成 試薬

ピペラジンー1,4-ピス(2-

エタンスルホニックアシッド) [同仁化学研究所(株)]

3 mg/m1 (9. 9 mM)

(pH7)

EMSE

0.3

デキストラン硫酸

11

12

ナトリウム

0. 7 mg/ml (1. $4 \mu M$)

硫酸Mg·7水和物

4-アミノアンチピリン 0.5

パーオキシダーゼ

5 u/m1

コレステロールエステラーゼ

1

コレステロールオキシダーゼ 5

> 体50μ1を用いて、実施例4と同様の操作を行った。 その結果、HDLコレステロール濃度はそれぞれ(1) 39. 7mg/dl、(2) 38. 2mg/dlおよび (3) 39. 0 mg/d l と算出され、沈澱法で得られ た結果とほぼ一致した。

> 【0031】なお、化学修飾は、以下のようにして行っ

(1), (2) 20mMリン酸緩衝液 (pH8) に酵 素(10mg/m1)を溶解させて5℃に冷却後、これ に20倍モルのT40, TCT-activatedま たはポリウレタンP4000-activatedを添 加して溶解させ、5℃で4時間反応させた。得られた化 学修飾酵素は、精製分離せずそのまま酵素溶液として用

【0032】(3) 20mMリン酸緩衝液(pH8) に酵素(10mg/ml)を溶解させ、これに20倍モ ルの1, 3-プロパンサルトンのジメチルホルムアミド 溶液(10mg/ml)を添加し、37℃で24時間反 応させた。得られた化学修飾酵素は、精製分離せずその まま酵素溶液として用いた。

[0033]

【発明の効果】本発明により、煩雑な分画分離操作の不 要な簡便なHDLコレステロールの定量法が提供され レステロール濃度が38.9mg/d1と測定された検 30 る。

【0029】リンタングステン酸ーデキストラン硫酸ー Mg沈殿法でHDLコレステロール濃度が38.9mg /dlと測定された検体50μlを上記試薬3mlに添 加し、20秒後に一旦555nmの吸光度を測定した 10 (E1)。次いで、37℃で5分間インキュベーション し、直ちに同波長における吸光度を測定した(E2)。 HDLコレステロールの濃度は、コレステロール濃度2 00mg/d1の標準液を用いて同様の操作を行い、 (E2-E1)の値を比較することにより算出した。そ の結果、HDLコレステロール濃度は39.1mg/d 1と算出され、沈澱法で得られた結果とほぼ一致した。

【0030】 実施例 6 (1)デキストランを修飾する試薬であるT40、TC T-activated(ベーリンガー社製)でコレス 20 いた。 テロールエステラーゼおよびコレステロールオキシダー ゼを化学修飾したもの、(2)ポリウレタンを修飾する 試薬であるポリウレタンP4000-activate d(ベーリンガー社製)でコレステロールエステラーゼ およびコレステロールオキシダーゼを化学修飾したも の、および(3)1,3-プロパンサルトンでコレステ

ロールエステラーゼおよびコレステロールオキシダーゼ

を化学修飾したものを用い、また、検体としてリンタン

グステン酸ーデキストラン硫酸ーMg沈殿法でHDLコ

フロントページの続き

(72)発明者 上釜 兼人

熊本県熊本市長嶺町1716-80

(72)発明者 大澤 進

千葉県四街道市みそら4-17-9

(56)参考文献 特開 平6-242110 (JP, A)

特開 平2-210265 (JP, A)